

# ® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



PATENT- UND
MARKENAMT

# OffenlegungsschriftDE 101 47 712 A 1

(2) Aktenzeichen: 101 47 712.0
 (2) Anmeldetag: 27. 9. 2001
 (3) Offenlegungstag: 17. 4. 2003

(5) Int. CI.<sup>7</sup>: **C** 08 **G** 64/34

C 08 J 5/00 B 01 J 31/06

# ① Anmelder:

BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

## © Erfinder:

Heinemann, Johannes, Dr.rer.nat., 68169 Mannheim, DE; Luinstra, Gerrit, Dr., 68165 Mannheim, DE; Bohres, Edward, Dr., 67061 Ludwigshafen, DE

#### Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (54) Verfahren zur Herstellung aliphatischer Polycarbonate
- Verfahren zur Herstellung von hochmolekularen aliphatischen Polycarbonaten mit folgenden Eigenschaften:
  - das gewichtsmittlere Molekulargewicht  $\overline{M}_{W}$ beträgt 30000 bis 1000000,
  - der Gehalt an cyclischen Carbonaten und an Polyethern beträgt zusammengenommen maximal 5 Gew.-%, durch Polymerisation von Kohlendioxid mit mindestens einem Epoxid unter Verwendung mindestens eines Katalysators, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Zinkcarboxylaten und Multimetallcyanidverbindungen, dadurch gekennzeichnet,

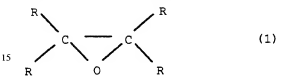
daß man den Katalysator in wasserfreier Form einsetzt und daß man den Katalysator zunächst mit zumindest einer Teilmenge des Kohlendioxids in Kontakt bringt, bevor man das Epoxid zufügt.

#### Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von hochmolekularen aliphatischen Polycarbonaten mit folgenden Eigenschaften

– das gewichtsmittlere Molekulargewicht  $\overline{\mathrm{M}}_{\mathrm{w}}$ , bestimmt mittels Gelpermeationschromatographie unter Verwendung von Hexafluoroisopropanol als Eluent und Polymethylmethacrylat-Standards, beträgt 30.000 bis 1.000.000, – der Gehalt an cyclischen Carbonaten und an Polyethern beträgt zusammengenommen maximal 5 Gew.-%,

durch Polymerisation von Kohlendioxid mit mindestens einem Epoxid der allgemeinen Formel 1



5

40

60

65

worin die Reste R unabhängig voneinander für Wasserstoff, Halogen, -NO<sub>2</sub>, -CN, -COOR oder eine Kohlenwasserstoff-gruppe mit 1 bis 20 C-Atomen, die substituiert sein kann, stehen,

unter Verwendung mindestens eines Katalysators, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Zinkcarboxylaten und Multimetallcyanidverbindungen.

[0002] Außerdem betrifft die Erfindung aliphatische Polycarbonate, erhältlich nach diesem Verfahren, sowie thermoplastische Formmassen, die diese Polycarbonate enthalten. Schließlich betrifft die Erfindung die Verwendung dieser thermoplastischen Formmassen zur Herstellung von Formteilen, Folien, Filmen, Beschichtungen und Fasern, sowie diese Formteile, Folien, Filme, Beschichtungen und Fasern aus den thermoplastischen Formmassen.

[0003] Copolymere aus Epoxiden wie Ethylenoxid (abgekürzt EO) oder Propylenoxid (abgekürzt PO) und Kohlendioxid ( $CO_2$ ) und Verfahren zu ihrer Herstellung sind bekannt. Die Copolymere werden als aliphatische Polycarbonate bzw. aliphatische Polyethercarbonate bezeichnet.

[0004] Übliche Katalysatoren für diese Polymerisationsreaktionen sind insbesondere organische Zinkverbindungen wie z. B. Zinkvarboxylate, oder Cyanidkomplexe mit zwei oder mehr Metallatomen, z. B. Doppelmetallcyanid-Komplexe.

[0005] So beschreibt die DE-A 197 37 547 ein Verfahren zur Herstellung von Polyalkylencarbonaten mittels eines Katalysators, der aus Zinkoxid oder anderen anorganischen Zinkverbindungen und einem Gemisch zweier aliphatischer oder aromatischer Dicarbonsäuren hergestellt wird. Dabei wird zuerst das Epoxid und danach CO<sub>2</sub> in den Reaktor dosiert, d. h. der Katalysator kommt zunächst mit dem Epoxid in Kontakt, bevor CO<sub>2</sub> zugefügt wird.

[0006] Die US-A 5 026 676 offenbart ein Verfahren zur Copolymerisation von CO<sub>2</sub> und Epoxiden in Gegenwart von Zinkcarboxylat-Katalysatoren, wobei wiederum zuerst das Epoxid und danach das CO<sub>2</sub> in den Reaktor gegeben werden. [0007] Die US-A 4 943 677 beschreibt ein ähnliches Verfahren, bei dem der Zinkcarboxylat-Katalysator in den Reaktor vorgelegt und mehrere Stunden im Stickstoffstrom ausgeheizt wird, bevor das Epoxid und danach das CO<sub>2</sub> zugegeben werden.

[0008] In der US-A 4 783 445 wird ein entsprechendes Verfahren offenbart, bei dem ein Zinkdicarbonsäureester als Katalysator verwendet wird. Wiederum wird zunächst das Epoxid zum Katalysator gegeben, bevor CO<sub>2</sub> aufgepreßt wird. [0009] Die US-A 5 041 469 beschreibt die Copolymerisation von Epoxid und CO<sub>2</sub> in Methylenchlorid des Lösungsmittel, wobei Epoxid, CO<sub>2</sub> und der Zinkcarboxylat-Katalysator zusammen vorgelegt werden.

[0010] Die drei WO-A-Schriften 01/04178, 01/04179 und 01/04183 beschreiben ein Verfahren zur Herstellung von Polyoxyalkylenen aus Epoxiden in Gegenwart von Metallcyanidkomplexen als Katalysator, wobei auch CO<sub>2</sub> mitverwendet werden kann. Dabei werden Katalysator und Epoxid vorgelegt und stehengelassen, um den Katalysator zu aktivieren. Danach springt die Reaktion an und es wird weiteres Epoxid zugefügt.

[0011] Die EP-A 222 453 offenbart ein Verfahren zur Herstellung von Polycarbonaten aus Epoxiden und CO<sub>2</sub> unter Verwendung eines Katalysatorsystems aus Doppelmetalleyanidverbindungen und einem Cokatalysator wie Zinksulfat. Dabei wird die Polymerisation initiiert, indem ein kleiner Teil des Epoxids mit dem Katalysatorsystem in Kontakt gebracht wird. Erst danach werden die Restmenge Epoxid und das CO<sub>2</sub> simultan zudosiert, wobei die Copolymerisation stattfindet (S. 3, Z. 53–57 und Beispiele).

[0012] In der US-A 4 500 704 wird ein Verfahren zur Herstellung von Epoxid-CO<sub>2</sub>-Copolymeren beschrieben, bei dem Doppelmetallcyanidkomplexe als Katalysatoren verwendet werden. Auch hier wird vor der eigentlichen Copolymerisation zunächst der Doppelmetallcyamidkatalysator aktiviert, indem er bis zu 45 min mit dem Epoxid in Kontakt gebracht wird. Erst danach wird CO<sub>2</sub> aufgepresst und copolymerisiert (Sp. 5, Z. 46–50). Gemäß Beispiel 1 hat das erhaltene PO-CO<sub>2</sub>-Copolymer ein zahlenmittleres Molekulargewicht (Molmasse) M<sub>n</sub> von 23.000.

[0013] Die Verfahren des Standes der Technik weisen mindestens einen der folgenden Nachteile auf:

Die Aktivität der Katalysatoren ist unzureichend, d. h. pro Gramm verwendetem Katalysator werden so wenige
 Gramm Polymer erzeugt, daß das Verfahren unwirtschaftlich ist.

- Die Polymerisationszeiten sind mit vier bis 84 Stunden so lang, daß das Verfahren unwirtschaftlich ist.

Die Molekulargewichte der erhaltenen Polycarbonate sind so gering, daß ihre Gebrauchseigenschaften (insbesondere die mechanischen Eigenschaften) auf unakzeptabel niedrigem Niveau liegen. D. h. die Polycarbonate sind zur Herstellung von Formmassen bzw. Formteilen kaum geeignet.

Neben den gewünschten Polycarbonaten werden auch unerwünschte Nebenprodukte gebildet, insbesondere Epoxid-Homopolymere (also Polyether) und cyclische (meist monomere) Carbonate. Die Nebenprodukte verringern

die Ausbeute an Polycarbonat und müssen ggf. aufwendig vom Hauptprodukt abgetrennt werden. Außerdem verschlechtern sie die mechanischen Eigenschaften des erhaltenen Polymergemisches erheblich. So erniedrigen cyclische Carbonate die Glasübergangstemperatur des Polycarbonats erheblich, was bestimmte Anwendungsmöglichkeiten vereitelt.

5

50

55

60

65

[0014] Schematisch lassen sich die möglichen Reaktionsprodukte am Beispiel der Reaktion von Propylenoxid und  $CO_2$  wie folgt darstellen:

[0015] Die Indices n und k sind ganze Zahlen größer gleich 1 und geben die Anzahl der Wiederholungseinheiten an. [0016] Die Polyether III und die cyclischen Carbonate IV sind unerwünschte Nebenprodukte.

[0017] Die Polycarbonate I und die Polyethercarbonate II sind die gewünschten Verfahrensprodukte und werden hier zusammenfassend als "Polycarbonate" bezeichnet. "Polycarbonate" im Sinne der Erfindung umfasst demnach sowohl streng alternierende Polycarbonate I als auch die Polycarbonate II mit Polyethersegmenten (Polyethercarbonate).

[0018] Es bestand die Aufgabe, den geschilderten Nachteilen abzuhelfen. Insbesondere Bestand die Aufgabe, ein Verfahren zur Herstellung von Polycarbonaten aus Epoxiden und  $CO_2$  bereitzustellen, bei dem die Katalysatoraktivtät (Masse erhaltenes Polymer pro Masseneinheit Katalysator) verbessert ist.

[0019] Weiterhin bestand die Aufgabe, ein wirtschaftliches Verfahren mit kürzeren Polymerisationszeiten, insbesondere Zeiten bis zu vier Stunden, bereitzustellen.

[0020] Außerdem sollte das Verfahren Polycarbonate mit höherem Molekulargewicht liefern als die Verfahren des Standes der Technik. Die gemäß dem Verfahren erhältlichen Polycarbonate sollten bessere mechanische Eigenschaften aufweisen

[0021] Schließlich sollte ein Verfahren gefunden werden, bei dem weniger unerwünschte Nebenprodukte entstehen. Insbesondere sollte der Gehalt an störendem Polyether-Homopolymer III und insbesondere an cyclischen Carbonaten IV deutlich vermindert werden.

[0022] Demgemäß wurde das eingangs definierte Verfahren gefunden. Es ist dadurch gekennzeichnet, daß man den Katalysator in wasserfreier Form einsetzt, und daß man den Katalysator zunächst mit zumindest einer Teilmenge des

Kohlendioxids in Kontakt bringt, bevor man das Epoxid zufügt.

[0023] Außerdem wurden die eingangs erwähnten aliphatischen Polycarbonate, thermoplastischen Formmassen, die Verwendung der Formmassen und die daraus hergestellten Objekte gefunden, wie eingangs erwähnt.

[0024] Bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung sind den Unteransprüchen zu entnehmen.

[0025] Das gewichtsmittlere Molekulargewicht  $\overline{M}_w$  der Polycarbonate wird bestimmt mittels Gelpermeationschromatographie (GPC, auch als Size Exclusion Chromatography (SEC) bezeichnet) unter Verwendung von Hexafluoroisopropanol (HFiP) als Eluent und Kalibration mit Polymethylmethacrylat (PMMA)-Standards. Dabei kann man beispielsweise wie folgt arbeiten: Detektor: Differentialrefraktometer ERC 7510 von Fa. ERC; Säulen: HFiP Gel Vorsäule und HFiP Gel linear Trennsäule, beide von Fa. Polymer Laboratories; Kalibration mit engverteilten PMMA-Standards mit Molekulargewichten M von 505 bis 2.740.000 der Fa. PSS.

[0026] Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polycarbonate weisen ein gewichtsmittleres Molekulargewicht  $\overline{M}_w$  von 30.000 bis 1.000.000 auf. Bevorzugt betragen Molekulargewichte  $\overline{M}_w$  für Propylenoxid als Epoxid 200.000 bis 500.000, und für Ethylenoxid als Epoxid 30.000 bis 300.000.

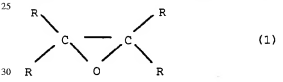
[0027] Der Gehalt der Polycarbonate an cyclischen Carbonaten, z. B. cyclischen Carbonatmonomeren IV, und an Polyethern, z. B. Polyether-Homopolymeren III (s. vorstehendes Schema), beträgt zusammengenommen maximal 5 Gew.-%. D. h. die Summe aus den Nebenprodukten cyclische Carbonate und Polyether beträgt maximal 5 Gew.-%.

[0028] Der Gehalt an cyclischen Carbonaten und an Polyethern kann in bekannter Weise bestimmt werden. Üblicherweise verwendet man dazu die Kernresonanzspektrosopie (Nuclear Magnetic Resonance, NMR), insbesondere die <sup>1</sup>H-NMR. Ein <sup>1</sup>H-NMR-Spektrum des Verfahrensprodukts Polycarbonat zeigt durch entsprechende Banden (Peaks) an, ob im Polycarbonat cyclische Carbonate und/oder Polyether vorhanden sind. Deren Menge lässt sich in bekannter Weise durch quantitative Auswertung der Spektren bestimmen.

[0029] Zu den Einsatzstoffen des Verfahrens ist folgendes zu sagen:

Kohlendioxid CO<sub>2</sub> ist als Bestandteil der Luft preiswert und quasi unbegrenzt verfügbar.

[0030] Die verwendeten Epoxide weisen die allgemeine Formel 1



auf. Darin bedeuten die Reste R unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, Nitrogruppe -NO<sub>2</sub>, Cyanogruppe -CN, Estergruppe -COOR oder eine Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 20 C-Atomen, die substituiert sein kann.

[0031] Solche Kohlenwasserstoffgruppen sind insbesondere  $C_{1-20}$ -Alkyl,  $C_{2-20}$ -Alkenyl,  $C_3$ - $C_{20}$ -Cycloalkyl,  $C_{6-18}$ -Aryl und  $C_{7-20}$ -Arylalkyl. Dabei können zwei Reste R, falls sie sich an verschiedenen C-Atomen der Epoxygruppe



40

55

befinden, miteinander verbrückt sein und so eine C<sub>3-20</sub>-Cycloalkylengruppe bilden.

[0032] Als Substituenten, mit denen die C<sub>1-20</sub>-Kohlenwasserstoffgruppe substituiert sein kann, kommen insbesondere folgende Gruppen in Betracht: Halogen, Cyano, Nitro, Thioalkyl, tert.-Amino, Alkoxy, Aryloxy, Arylalkyloxy, Carbonyldioxyalkyl, Carbonyldioxyaryl, Carbonyldioxyarylalkyl, Alkoxycarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylalkyloxycarbonyl, Alkylsulfinyl, Arylsulfinyl, Arylsulfinyl, Arylsulfinyl, Arylsulfinyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonyl.

[0033] Bevorzugt verwendet man als Epoxid Ethylenoxid, Propylenoxid, Butylenoxid (1-Butenoxid, BuO), Cyclopentenoxid, Cyclohexenoxid (CHO), Cycloheptenoxid, 2,3-Epoxypropylphenylether, Epichlorhydrin, Epibromhydrin, i-Butenoxid (IBO), oder Acryloxide. Besonders bevorzugt verwendet man Ethylenoxid (EO), Propylenoxid (PO), Butylenoxid, Cyclopentenoxid, Cyclohexenoxid oder i-Butenoxid. Ganz besonders bevorzugt Ethylenoxid und Propylenoxid. Es versteht sich, daß auch Mischungen der vorgenannten Epoxide eingesetzt werden können.

[0034] Bei der Verwendung von CO<sub>2</sub> und zwei oder mehr Epoxiden entstehen Polycarbonat-Terpolymere. Verwendet man z. B. neben CO<sub>2</sub> die Epoxide Ethylenoxid und Cyclohexenoxid, so entstehen CO<sub>2</sub>/EO/Cyclohexenoxid-Terpolymere. Als Mischungen zweier Epoxide kommen beispielsweise in Betracht: EO und PO (es entsteht ein CO<sub>2</sub>/EO/PO-Terpolymer), EO und Cyclohexenoxid, PO und Cyclohexenoxid, i-Butenoxid und EO oder PO, Butylenoxid und EO oder PO usw

[0035] Die zwei oder mehr Epoxide können als Gemisch oder getrennt voneinander zugefügt werden.

[0036] Das Mengenverhältnis CO<sub>2</sub>: Epoxid kann in weiten Grenzen variiert werden. Üblicherweise verwendet man CO<sub>2</sub> im Überschuß, d. h. mehr als 1 mol CO<sub>2</sub> pro 1 mol Epoxid.

60 [0037] Der Katalysator ist ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Zinkcarboxylaten und Multimetallcyanidverbin-

[0038] Zinkcarboxylate sind Zinksalze von Carbonsäuren. Besonders geeignete Carbonsäuren sind Dicarbonsäuren, insbesondere aliphatische Dicarbonsäuren. Ganz besonders geeignet sind Adipinsäure und Glutarsäure. Dementsprechend sind Zinkadipat und Zinkglutarat ganz besonders geeignete Zinkcarboxylate.

[0039] Die Zinkcarboxylate werden in an sich bekannter Weise aus Zinkverbindungen (anorganische wie z. B. Zinkoxid, Zinkhydroxid, Zinkhalogenid, oder organische wie z. B. Zinkacetat, Zinkpropionat) und den dem Carboxylatrest entsprechenden Carbonsäuren hergestellt. Anstelle der Carbonsäuren kann man auch Carbonsäurederivate wie z. B. Carbonsäureanhydride oder niedere Carbonsäureester wie Acetate oder Propionate verwenden. Entsprechende Herstellungs-

verfahren für Zinkcarboxylate sind z. B. in den Schriften US-A 4 783 445 und DE-A 197 37 547 beschrieben.

[0040] Multimetallevanidverbindungen sind Komplexe, die je Formeleinheit mindestens zwei mit Cvanidionen komplex koordinierte Metalle, und ggf. weitere Liganden, enthalten. Bei genau zwei mit Cyanid koordinierten Metallen je Formeleinheit spricht man auch von Doppelmetallcyanidkomplexen (DMC).

[0041] Geeignete Multimetallcyanidverbindungen sind bekannt und in folgenden A-Schriften beschrieben: US 3,278,457, US 3,278,458, US 3,278,459, US 3,427,256, US 3,427,334, US 3,404,109, US 3,829,505, US 3,941,849, EP 283,148, EP 385,619, EP 654,302, EP 659,798, EP 665,254, EP 743,093, EP 755,716, US 4,843,054, US 4,877,906, US 5,158,922, US 5,426,081, US 5,470,813, US 5,482,908, US 5,498,583, US 5,523,386, US 5,525,565, US 5,545,601, JP 7,308,583, JP 6,248,068, JP 4,351,632 und US 5,545,601.

[0042] Multimetallcvanidkomplexe werden ebenfalls z. B. in den Schriften DD-A 148 957, EP-A 862 947, EP-A 654 302, EP-A 700 949, WÔ-A 97/40086, WO-A 98/16310, EP-A 222 453, EP-A 90 444, EP-A 90 445, WO-A 01/04177, WO-A 01/04181, WO-A 01/04182, WO-A 01/03830, DE-A 199 53 546 beschrieben.

[0043] Besonders geeignete Multimetallcyanid-Katalysatoren sind Doppelmetallcyanidverbindungen, insbesondere solche der Formel 2

15

20

30

35

45

 $M_a^1[M^2(CN)_bA_c]_d \cdot fM_g^1X_n \cdot hH_2O \cdot eL \cdot kP$  (2)

[0044] Die Buchstaben M, A, X, L und P stehen für Atome oder Atomgruppen. CN und H<sub>2</sub>O sind Cyanid und Wasser. Die hochgestellten Indices 1 und 2 dienen der Unterscheidung der verschiedenen M. Die tiefgestellten Indices a, b, c, a, g, n sind stöchiometrische Indices und die Buchstaben f, h, e und k sind Molzahlen.

[0045] In der allgemeinen Formel 2 bedeuten

M¹ mindestens ein Metallion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Zn²+, Fe²+, Fe³+, Co²+, Co³+, Ni²+, Mn²+, Sn²+, Pb<sup>2+</sup>, Mo<sup>4+</sup>, Mo<sup>6+</sup>, Al<sup>3+</sup>, V<sup>4+</sup>, V<sup>5+</sup>, Sr<sup>2+</sup>, W<sup>4+</sup>, W<sup>6+</sup>, Cr<sup>2+</sup>, Cr<sup>3+</sup>, Cd<sup>2+</sup>, La<sup>3+</sup>, Ce<sup>3+</sup>, Ce<sup>4+</sup>, Eu<sup>3+</sup>, Mg<sup>2+</sup>, Ti<sup>3+</sup>, Ti<sup>4+</sup>, Ag<sup>+</sup>, Rh<sup>2+</sup>, Ru<sup>2+</sup>, Ru<sup>3+</sup>,

M<sup>2</sup> mindestens ein Metallion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Fe<sup>2+</sup>, Fe<sup>3+</sup>, Co<sup>2+</sup>, Co<sup>3+</sup>, Mn<sup>2+</sup>, Mn<sup>3+</sup>, V<sup>4+</sup>, V<sup>5+</sup>, Cr<sup>2+</sup>, Cr<sup>3+</sup>, Rh<sup>3+</sup>, Ru<sup>2+</sup>, Ir<sup>3+</sup>, wobei M<sup>1</sup> und M<sup>2</sup> gleich oder verschieden sein können,

A mindestens ein Anion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Halogenid, Hydroxyd, Sulfat, Hydrogensulfat, Carbonat, Hydrogencarbonat, Cyanid, Thiocyanat, Isocyanat, Cyanat, Carboxylat, Oxalat, Nitrat, Nitrosyl, Phosphat, Dihydrogenphosphat, Hydrogenphosphat,

X mindestens ein Anion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Halogenid, Hydroxyd, Sulfat, Carbonat, Hydrogencarbonat, Cyanid, Thiocyanat, Isocyanat, Cyanat, Carboxylat, Oxalat, Nitrat,

wobei A und X gleich oder verschieden sein können,

L mindestens ein mit Wasser mischbarer Ligand, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Alkohole, Aldehyde, Ketone, Ether, Polyether, Ester, Polyester, Polycarbonat, Harnstoffe, Amide, Nitrile, Sulfide, Amine, Liganden mit Pyridin-Stickstoff, Phosphide, Phosphite, Phosphane, Phosphonate, Phosphate,

P mindestens ein organischer Zusatzstoff, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Polyether, Polyester, Polycarbonate, Polyalkylenglykolsorbitanester, Polyalkylenglykolglycidylether, Polyacrylamid, Poly(acrylamid-co-acrylsäure), Polyacrylsäure, Poly(acrylamid-co-maleinsäure), Polyacrylnitril, Polyalkylacrylate, Polyalkylmethacrylate, Polyvinylmethether, Polyvinylethylether, Polyvinylacetat, Polyvinylalkohol, Poly-N-vinylpyrrolidon, Poly(N-vinylpyrrolodon-coacrylsäure), Polyvinylmethylketon, Poly(4-vinylphenol), Poly(acrylsäure-co-styrol), Oxazolinpolymere, Polyalkylenimine, Maleinsäure, Maleinsäureanhydridcopolymer, Hydroxyethylcellulose, Polyacetete, ionische oberflächenaktive und grenzflächenaktive Verbindungen, Gallensäure sowie die Salze, Ester und Amide der Gallensäure, Carbonsäureester mehrwertige Alkohole, Glycoside,

wobei a, b, d, g und n ganze oder gebrochene Zahlen größer null sind, und

wobei c, f, h, e und k ganze oder gebrochene Zahlen größer oder gleich null sind, und

wobei a, b, c, d, g und n so gewählt sind, daß die Elektroneutralität der Cyanidverbindung M<sup>1</sup>[M<sup>2</sup>(CN)A] bzw. der Verbindung M<sup>1</sup>X gewährleistet ist.

[0046] Als Carboxylatgruppen A bzw. X sind Formiat, Acetat und Propionat bevorzugt.

[0047] Die Multimetallcyanidverbindungen können kristallin oder amorph sein. Für k gleich null sind die Multimetallcyanidverbindungen in der Regel kristallin oder überwiegend kristallin. Für k größer null sind sie in der Regel kristallin, teilkristallin oder im wesentlichen amorph.

[0048] Die Primärpartikel der Multimetalleyanidverbindungen weisen vorzugsweise eine kristalline Struktur sowie einen Gehalt an plättchenförmigen Partikeln von mehr als 30 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Multimetallcyanidverbindung, auf. Die Plättchenform der Partikel führt dazu, daß der Anteil an katalytischer aktiver Oberfläche, bezogen auf die Gesamtoberfläche, zunimmt und damit die massenspezifische Aktivität steigt.

[0049] Unter dem Begriff "Primärpartikel" wird der einzelne Kristallit verstanden, wie er z. B. auf den Rasterelektronenmikroskopieaufnahmen zu sehen ist. Diese Primärpartikel können sich dann zu Agglomeraten, den so genannten Sekundärpartikeln, zusammenlagern.

[0050] Unter dem Begriff "plättchenförmig" wird verstanden, daß die Länge und Breite der Primärpartikel mindestens dreimal größer als die Dicke dieser Partikel ist.

[0051] Unter dem Begriff "kristalline Struktur" wird verstanden, daß im Festkörper nicht nur eine Nahordnung, wie beispielsweise eine Anordnung von z. B. 6 Kohlenstoff-Atomen um ein Metallatom herum, sondern auch eine Fernordnung existiert, d. h. man kann eine immer wiederkehrende Einheit, auch als Einheitszelle bezeichnet, definieren, aus der sich der gesamte Festkörper aufbauen läßt. Ist ein Festkörper kristallin, so äußert sich das unter anderem im Röntgendiffraktogramm, Im Röntgendiffraktogramm sieht man im Falle einer kristallinen Substanz "scharfe" Reflexe, deren Intensitäten deutlich, d. h. mindestens dreimal, größer sind als die des Untergrundes.

[0052] Statt plättchenförmig können die Primärpartikel auch z. B. stäbchenförmig, würfelförmig oder kugelförmig

sein.

10

[0053] Bevorzugte Multimetallcyanidverbindungen enthalten:

- als M<sup>1</sup> mindestens ein Metallion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Zn<sup>2+</sup>, Fe<sup>2+</sup>, Fe<sup>3+</sup>,
- als M<sup>2</sup> mindestens ein Metallion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Co<sup>2+</sup>, Fe<sup>2+</sup>, Fe<sup>3+</sup>,
- als A Cyanidanion,
- als X mindestens ein Anion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Formiat, Acetat, Propionat,
- als L mindestens einen mit Wasser mischbaren Liganden, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend tert-Butanol,
   Monoethylenglykoldimethylether (Glyme)
- als P Polyether.
- [0054] Besonders bevorzugt sind Multimetallcyanidverbindungen der obigen Formel 2, bei denen k und e größer null sind. Diese Verbindungen enthalten das Multimetallcyanid, mindestens einen Liganden L und mindestens einen organischen Zusatzstoff P.
- [0055] Ebenfalls besonders bevorzugt sind Multimetallcyanidverbindungen der obigen Formel 2, bei denen k gleich null und optional e gleich null ist. Diese Verbindungen enthalten keinen organischen Zusatzstoff P und optional keinen Liganden L.
  - [0056] Ganz besonders bevorzugt sind Multimetallcyanidverbindungen mit k und e gleich null, bei denen X ausgewählt ist aus der Gruppe enthaltend Formiat, Acetat und Propionat. Diese Verbindungen enthalten keinen organischen Zusatzstoff P und keinen Liganden L. Einzelheiten sind der WO-A 99/16775 zu entnehmen. Bei dieser Ausführungsform sind kristalline Doppelmetallcyanidkatalysatoren bevorzugt; sowie Doppelmetallcyanidkatalysatoren, die kristallin und plättchenförmig sind (siehe WO-A 00/74845).
  - [0057] Außerdem besonders bevorzugt sind Multimetallcyanidverbindungen der Formel 2, bei denen f, e und k ungleich null sind. D. h. diese Verbindungen enthalten das Metallsalz M¹gXn, einen Liganden L und organische Zusatzstoffe P. Siehe WO-A 98/06312.
  - [0058] Die Herstellung der Multimetallcyanidverbindungen ist z. B. beschrieben in WO-A 00/74843, WO-A 00/74844, WO-A 00/74845, EP-A 862 947, WO-A 99/16775, WO-A 98/06312 und US-A 5 158 922. Üblicherweise vereinigt man eine wässrige Lösung des Metallsalzes M¹gXn mit einer wässrigen Lösung des Cyanometallats H₂M²(CN)bAc, wobei H für Wasserstoff, Alkalimetall, Erdalkalimetall oder Ammonium steht. Dabei können die Metallsalzlösung und/oder die Cyanometallatlösung den wassermischbaren Ligand L und/oder den organischen Zusatzstoff P enthalten. Nach den Vereinigen der Lösungen gibt man ggf. Ligand L und/oder Zusatzstoff P hinzu. Bei der Katalysatorherstellung ist es vorteilhaft, intensiv zu rühren, z. B. mit Hochgeschwindigkeitsrührer. Der ausgefallene Niederschlag wird in üblicher Weise abgetrennt und ggf. getrocknet.
- [0059] Den Ausgangsstoff Cyanometallat H<sub>a</sub>M<sup>2</sup>(CN)<sub>b</sub>A<sub>c</sub> mit H gleich Wasserstoff (sog. Cyanometallat-Wasserstoff-säuren) kann man z. B. über saure Ionenaustauscher aus den entsprechenden Alkali- oder Erdalkalicyanometallaten herstellen, siehe z. B. die WO-A 99/16775.
  - [0060] Wie in der älteren, nicht veröffentlichten DE-Anmeldung Az. 100 09 568.2 beschrieben, kann man auch zunächst eine inaktive Katalysatorphase herstellen und diese dann durch Umkristallisation in eine aktive Phase überführen. [0061] Weitere Details des Herstellungsverfahrens der Multimetallcyanidverbindungen findet der Fachmann in den Schriften der drei vorstehenden Absätze.
  - [0062] Ganz besonders bevorzugt verwendet man als Multimetalleyanidverbindung eine Verbindung, die erhältlich ist durch Umsetzung von wässriger Hexacyanocobaltsäure H<sub>3</sub>[Co(CN)<sub>6</sub>] mit wässriger Zinkacetat-Lösung. Diese Umsetzung kann man beispielsweise unter den in den Beispielen angegebenen Bedingungen vornehmen, siehe z. B. die dortige Herstellungsvorschrift.
- 45 [0063] Zu dem erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung von hochmolekularen aliphatischen Polycarbonaten durch Polymerisation von CO<sub>2</sub> mit mindestens einem Epoxid ist folgendes zu sägen (die nachfolgend genannten Reaktionsbedingungen gelten in gleicher Weise für Zinkcarboxylat- und Multimetallcyanid-Katalysatoren, sofern nichts anderes gesagt wird):
- Erfindungsgemäß wird der Katalysator in wasserfreier Form eingesetzt. Dies bedeutet, daß der Katalysator abgesehen vom chemisch gebundenen Wasser (beispielsweise h mol Kristallwasser in der vorstehenden allgemeinen Formel 2) kein Wasser bzw. nur unbedeutende Spuren Wasser enthält, insbesondere kein oberflächlich anhaftendes oder physikalisch in Hohlräume eingeschlossenes Wasser.
- [0064] In einer bevorzugten Ausführungsform macht man daher den Katalysator vor seiner Verwendung wasserfrei. Besonders bevorzugt geschieht dies, in dem man den Katalysator vor Beginn der Polymerisation im Inertgasstrom oder im Vakuum bis zur Wasserfreiheit erwärmt. Üblicherweise verwendet man als Inertgas Stickstoff, Argon oder andere übliche Inertgase.
  - [0065] Die Temperatur, bis zu der der Katalysator erwärmt wird, beträgt in der Regel 80 bis 130°C. Die Dauer der Erwärmung beträgt üblicherweise 20 bis 300 min. Typische Werte sind 2 Stunden bei 120°C für Zinkcarboxylat- und 4 Stunden bei 130°C für Multimetallcyanid-Katalysatoren.
- [0066] Man kann den Katalysator z. B. in den Polymerisationsreaktor vorlegen, im Inertgasstrom wasserfrei machen (ausheizen) und ggf. nach Abkühlen im selben Reaktor die Polymerisation vornehmen, d. h. wasserfrei machen des Katalysators und Polymerisation können auf einfache Weise im selben Gefäß erfolgen.
  - [0067] Man kann jedoch ebenso den Katalysator durch Erwärmen im Vakuum oder andere geeignete Trocknungsmethoden wasserfrei machen.
- [0068] In einer bevorzugten Ausführungsform wird der wasserfreie Katalysator danach in einem inerten Reaktionsmedium gelöst bzw. dispergiert (suspendiert bzw. emulgiert), bevor die Polymerisation begonnen wird. Das Lösen bzw. Dispergieren kann unter Rühren erfolgen.
  - [0069] Als inertes Reaktionsmedium sind alle Stoffe geeignet, die die Katalysatoraktivität nicht negativ beeinflussen,

insbesondere aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, Xylole, Benzol, außerdem aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Cyclohexan, sowie halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Chloroform, Isobutylchlorid. Ebenso sind Ether wie Diethylether geeignet, weiterhin Tetrahydrofuran, Diethylenglykoldimethylether (Diglyme), Dioxan, und Nitroverbindungen wie Nitromethan. Bevorzugt verwendet man Toluol.

[0070] Das inerte Medium kann man beispielsweise als solches oder bevorzugt mit einem Gasstrom in den Polymerisationsreaktor hineindrücken, wobei man als Gas ein Inertgas wie Stickstoff oder auch den Reaktionspartner CO<sub>2</sub> verwenden kann.

[0071] Bevorzugt legt man den Katalysator zunächst in den Reaktor vor, macht ihn durch Erwärmen im Inertgasstrom wasserfrei, lässt ggf. abkühlen und drückt unter Rühren das inerte Reaktionsmedium mit Gas in den Reaktor.

[0072] Bezogen auf die Katalysatorlösung bzw. -dispersion (Summe aus Katalysator und Reaktionsmedium) beträgt die Katalysatorkonzentration bevorzugt 0,01 bis 20, insbesondere 0,1 bis 10 Gew.-%. Bezogen auf die Summe aus Epoxid und inertem Reationsmedium beträgt die Katalysatorkonzentration bevorzugt 0,01 bis 10, besonders bevorzugt 0,1 bis 1 Gew.-%.

[0073] In einer anderen, ebenfalls bevorzugten Ausführungsform, arbeitet man ohne inertes Reaktionsmedium.

[0074] Erfindungsgemäß bringt man den Katalysator zunächst mit zumindest einer Teilmenge des CO<sub>2</sub> in Kontakt, bevor man das Epoxid zufügt. Dabei bedeutet "mit zumindest einer Teilmenge", daß man, bevor man das Epoxid zufügt, entweder eine Teilmenge der insgesamt verwendeten CO<sub>2</sub>-Menge zugibt, oder bereits die CO<sub>2</sub>-Gesamtmenge.

15

25

30

35

40

[0075] Bevorzugt fügt man nur eine Teilmenge des CO<sub>2</sub> zu und besonders bevorzugt beträgt diese Teilmenge 20 bis 80, insbesondere 55 bis 65 Gew.-% der CO<sub>2</sub>-Gesamtmenge.

[0076] Üblicherweise fügt man das CO<sub>2</sub> als Gas hinzu und die CO<sub>2</sub>-Menge wird – in Abhängigkeit von der Temperatur – über den CO<sub>2</sub>-Gasdruck eingestellt. Bei Raumtemperatur (23°C) im Reaktor beträgt der CO<sub>2</sub>-Druck vor der Zugabe des Epoxids (nachfolgend CO<sub>2</sub>-Vordruck genannt), welcher der bevorzugten CO<sub>2</sub>-Teilmenge entspricht, bei Verwendung der Zinkcarboxylat-Katalysatoren 5 bis 70, insbesondere 10 bis 30 bar, und bei Verwendung der Multimetallcyanid-Katalysatoren 5 bis 70, insbesondere 10 bis 50 bar. Typische Werte für den CO<sub>2</sub>-Vordruck sind 15 bar für Zinkcarboxylat-Katalysatoren und 50 bar für Multimetallcyanid-Katalysatoren, jeweils bei 23°C.

[0077] Alle Druckangaben sind Absolutdrucke. Der CO<sub>2</sub>-Vordruck kann diskontinuierlich auf einmal oder aufgeteilt in mehrere Schritte, eingestellt werden, oder auch kontinuierlich über einen bestimmten Zeitraum linear oder einem linearen exponentiellen oder stufenweisen Gradienten folgend, eingestellt werden.

[0078] Bei der Wahl des CO<sub>2</sub>-Vordrucks ist der Druckanstieg im Reaktor aufgrund der nachfolgenden Erwärmung des Reaktors auf die Reaktortemperatur zu beachten. Der CO<sub>2</sub>-Vordruck (z. B. bei 23°C) ist so zu wählen, daß der gewünschte CO<sub>2</sub>-Enddruck bei Reaktionstemperatur (z. B. 80°C) nicht überschritten wird.

[0079] Das Inkontaktbringen des Katalysators mit CO<sub>2</sub> findet in der Regel bei Temperaturen von 20 bis 80°C, bevorzugt 20 bis 40°C statt. Besonders bevorzugt arbeitet man bei Raumtemperatur (23°C). Die Dauer des Inkontaktbringens von Katalysator und CO<sub>2</sub> ist abhängig vom Reaktorvolumen und beträgt üblicherweise 30 sec bis 120 min.

[0080] In der Regel wird der Katalysator bzw. die Lösung bzw. Dispersion des Katalysators im inerten Reaktionsmedium, während des Inkontaktbringens mit dem CO<sub>2</sub> gerührt.

[0081] Erst nachdem der Katalysator mit CO<sub>2</sub> in Kontakt gebracht wurde, wird das Epoxid in den Reaktor gegeben. Das Epoxid wird üblicherweise als solches oder bevorzugt mit einer geringen Menge Inertgas oder CO<sub>2</sub> in den Reaktor gedrückt.

[0082] Die Zugabe des Epoxids erfolgt üblicherweise unter Rühren und kann auf einmal (insbesondere bei kleinem Reaktorvolumen) oder kontinuierlich über einen Zeitraum von in der Regel 1 bis 100 min, bevorzugt 10 bis 40 min erfolgen, wobei die Zugabe zeitlich konstant sein kann, oder einen Gradienten folgen kann, der z. B. auf- oder absteigend, linear, exponentiell oder stufenweise sein kann.

[0083] Die Temperatur bei der Zugabe des Epoxids liegt in der Regel bei 20 bis 100, bevorzugt 20 bis 70°C. Insbesondere kann man a) entweder das Epoxid bei niedriger Temperatur (z. B. Raumtemperatur 23°C) zugeben und dann den Reaktor auf die Reaktionstemperatur  $T_R$  (z. B. 80°C) einstellen oder b) umgekehrt erst den Reaktor auf die Reaktionstemperatur  $T_R$  einstellen und dann das Epoxid zufügen. Variante a) ist bevorzugt.

[0084] Der Reaktor wird demnach vor oder – bevorzugt – nach der Zugabe des Epoxids auf die Reaktionstemperatur  $T_R$  gebracht. Die Reaktionstemperatur stellt man üblicherweise auf 30 bis 180, insbesondere 50 bis 130°C ein. Dies geschieht üblicherweise durch Erwärmen des Reaktors unter Rühren. Die Reaktionstemperatur beträgt üblicherweise 40 bis 120, bevorzugt 60 bis 90°C. Typische Werte sind 80°C für Zinkcarboxylat- und 65 bis 80°C für Multimetalleyanid-Katalysatoren.

[0085] Nach dem Erreichen der Reaktionstemperatur gibt man, bevorzugt unter Rühren, die verbliebene Restmenge des  $\mathrm{CO}_2$  in den Reaktor, sofern nicht beim Inkontaktbringen des Katalysators mit  $\mathrm{CO}_2$  bereits die  $\mathrm{CO}_2$ -Gesamtmenge zugeführt wurde (siehe oben). Üblicherweise stellt man die  $\mathrm{CO}_2$ -Menge wiederum über den  $\mathrm{CO}_2$ -Gasdruck ein. Bevorzugt wird solange  $\mathrm{CO}_2$  zugegeben, bis der  $\mathrm{CO}_2$ -Druck (nachfolgend  $\mathrm{CO}_2$ -Enddruck genannt) bei Verwendung von Zinkcarboxylat-Katalysatoren 1 bis 200, bevorzugt 10 bis 100 bar und bei Verwendung von Multimetallcyanid-Katalysatoren 20 bis 200, bevorzugt 80 bis 100 bar, beträgt. Typische Werte für den  $\mathrm{CO}_2$ -Enddruck sind 20 bis 100 bar für Zinkcarboxylatund 100 bar für Multimetallcyanid-Katalysatoren.

[0086] Alle Druckangaben sind Absolutdrucke. Die in diesem Verfahrensschritt zugegebene  $CO_2$ -Menge ( $CO_2$ -Enddruck) hängt naturgemäß auch von der  $CO_2$ -Teilmenge ab, die zuvor bereits zugefügt worden war. Aus den genannten  $CO_2$ -Drucken und Reaktionstemperaturen ergibt sich, daß das  $CO_2$  im Reaktor im überkritischen Zustand (d. h. flüssig) vorliegen kann. Insbesondere bei  $CO_2$ -Enddrucken über 74 bar und Reaktionstemperaturen  $T_R$  über 31°C liegt das  $CO_2$  im superkritischen Zustand vor. Im Gegensatz zu üblichen chemischen Reaktionen in kritischem  $CO_2$  ist das  $CO_2$  im vorliegenden Verfahren jedoch nicht nur Reaktionsmedium, sondern zugleich Einsatzstoff (Reaktionspartner) und Reaktionsmedium.

[0087] Der CO<sub>2</sub>-Enddruck kann diskontinuierlich auf einmal oder kontinuierlich eingestellt werden wie für den CO<sub>2</sub>-Vordruck beschrieben.

[0088] Nach Erreichen des CO<sub>2</sub>-Enddrucks kann man diesen durch Nachdosieren des verbrauchten CO<sub>2</sub> aufrecht erhalten, falls erforderlich. Wird kein CO<sub>2</sub> nachdosiert, so fällt in der Regel der CO<sub>2</sub>-Druck während der Reaktion durch Verbrauch von CO<sub>2</sub> ab. Dieses Vorgehen ist ebenso möglich.

[0089] Üblicherweise beträgt die Zeit zur Vervollständigung der Polymerisationsreaktion 60 bis 500 min, bevorzugt 120 bis 300 min. Ein typischer Wert für diese Nachreaktionszeit sind 3 bis 4 Stunden. Üblicherweise hält man dabei die Reaktionstemperatur konstant; man kann sie jedoch auch anheben oder absenken je nach Fortgang der Reaktion.

[0090] Die bei dem Verfahren verwendeten Mengenverhältnisse  $CO_2$ : Epoxid richten sich in bekannter Weise nach den gewünschten Eigenschaften des Polymeren. Üblicherweise beträgt das Mengenverhältnis (Gewichtsverhältnis) Gesamtmenge  $CO_2$ : Gesamtmenge Epoxid 1:1 bis 2:1.

[0091] În einer bevorzugten Ausführungsform nimmt man alle vorgenannten Verfahrensschritte unter Ausschluss von Wasser vor: nicht nur der Katalysator, sondern auch das inerte Reaktionsmedium, das CO<sub>2</sub> sowie das Epoxid sind wasserfrei bzw. werden in üblicher Weise wasserfrei gemacht.

[0092] Nach Abklingen der Polymerisationsreaktion arbeitet man den Reaktorinhalt auf das Polycarbonat auf. Dies geschieht in bekannter Weise. In der Regel lässt man den Reaktor unter Rühren abkühlen, stellt den Druckausgleich mit der Umgebung her (Belüften des Reaktors) und fällt das Polycarbonat-Polymer aus, indem man den Reaktorinhalt in ein geeignetes Fällmedium gibt.

[0093] Üblicherweise verwendet man als Fällmedium Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, oder Ketone wie Aceton. Methanol ist bevorzugt. Es ist vorteilhaft, das Fällmedium mit Salzsäure oder einer anderen geeigneten Säure auf pH 0 bis 5,5 anzusäuern.

[0094] Das ausgefällte Polymer kann wie üblich abgetrennt werden, z. B. durch Filtration, und im Vakuum getrocknet werden.

[0095] In manchen Fällen befindet sich ein Teil des Reaktionsproduktes Polycarbonat auch im Fällmedium gelöst bzw. dispergiert, beispielsweise im angesäuerten Methanol. Dieses Polycarbonat kann in üblicher Weise durch Entfernen des Fällmittels isoliert werden. Beispielsweise kann man das Methanol bei vermindertem Druck abdestillieren, etwa am Rotationsverdampfer.

[0096] Aus der vorstehenden Beschreibung des erfindungsgemäßen Verfahrens ergibt sich ein bevorzugtes Verfahren, daß im wesentlichen die folgenden Verfahrensschritte umfasst:

- 1. Wasserfrei machen des Katalysators
- 2. Vorlegen des wasserfreien Katalysators in einen Polymerisationsreaktor
- 3. Optional Zufügen eines inerten Reaktionsmediums
- 4. Zufügen von Kohlendioxid
- 5. Zufügen des Epoxids
- 6. Erwärmen des Reaktors auf die Reaktionstemperatur
- 7. Optional zufügen von weiterem Kohlendioxid
- 8. Nach Abklingen der Polymerisationsreaktion Aufarbeiten des Reaktorinhaltes auf das Polycarbonat,

wobei die Schritte 5 und 6 vertauscht sein können (erst Erwärmen, dann Epoxid-Zugabe).

[0097] Wie bereits erwähnt, kann man den Katalysator durch Erwärmen unter Inertgas im Reaktor wasserfrei machen, wodurch die Schritte 1 und 2 zusammenfallen.

[0098] Das erfindungsgemäße Verfahren weist gegenüber den Verfahren des Standes der Technik folgende Vorteile auf:

- i) Die benötigten Katalysatormengen sind deutlich geringer, d. h. pro Gramm Katalysator werden mehr Gramm Polymer erzeugt. Dies erhöht die Wirtschaftlichkeit des Verfahrens.
- ii) Die Polymerisationszeit ist mit 1 bis 10 insbesondere 2 bis 5 Stunden, typischerweise etwa 3 bis 4 Stunden erheblich kürzer, was die Wirtschaftlichkeit des Verfahrens stark verbessert.
- iii) Die gewichtsmittleren Molekulargewichte  $\overline{M}_w$  der erhaltenen Polycarbonate sind mit 30.000 bis 1.000.000 deutlich höher als nach dem Stand der Technik. Aus Polycarbonaten mit diesen Molekulargewichten lassen sich Formmassen bzw. Formteile, Folien, Filme und Fasern mit guten Gebrauchseigenschaften, insbesondere guten mechanischen Eigenschaften, herstellen.
- iv) Durch Wahl geeigneter Reaktionsbedingungen lässt sich die Polymerisationsreaktion so steuern, daß kaum oder sogar gar keine unerwünschten Nebenprodukte entstehen. Insbesondere wird die Entstehung der störenden Polyether-Homopolymere (III im eingangs angegebenen Reaktionsschema) und der störenden cyclischen Carbonate IV deutlich vermindert oder unterbleibt ganz. Die verminderten bzw. fehlenden Nebenprodukte III und IV erhöhen die Ausbeute an Polycarbonat und verbessern so die Wirtschaftlichkeit des Verfahrens. Das Fehlen der Nebenprodukte erspart außerdem eine aufwendige Abtrennung vom Hauptprodukt. Dies verbessert die Wirtschaftlichkeit erheblich.
- v) Weiterhin verbessern sich durch den geringen bzw. nicht nachweisbaren Gehalt an störenden Nebenprodukten die mechanischen und andere Eigenschaften der Polycarbonate und der daraus hergestellten Formteile.

[0099] Insbesondere lassen sich mit dem erfindungsgemäßen Verfahren Polycarbonate herstellen, die keine oder nur unbedeutende Mengen cyclische Carbonate und keine oder nur unbedeutende Mengen Polyether enthalten.

[0100] Durch die Wahl geeigneter Reaktionsbedingungen lässt sich im Verfahrensprodukt Polycarbonat das Verhältnis von alternierenden Polycarbonat I zu Polyethercarbonat II einstellen. Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlichen Polycarbonate weisen in einer bevorzugten Ausführungsform mindestens 50, bevorzugt mindestens 70, insbesondere 75 bis 95% Carbonatverknüpfungen in der Polymerkette auf.

[0101] Ein hoher Anteil an Carbonatverknüpfungen bedeuten einen geringen Anteil Polyethersegmente in der Polymerkette. Reines alternierendes Polycarbonat I hat 100% Carbonatverknüpfungen. Ein hoher Anteil Carbonatverknüp-

8

60

30

35

45

50

fungen im Verfahrensprodukt bedeutet demnach, daß das Verfahrensprodukt dem alternierenden Polycarbonat I nahe kommt. Ist der Anteil Carbonatverknüpfungen geringer, so kommt das Verfahrensprodukt dem Polyethercarbonat II nahe

[0102] Zu den Reaktionsbedingungen, welche die Polymerisationsreaktion bezüglich des Verhältnisses Hauptprodukte I und II/Nebenprodukte III und IV, und insbesondere bezüglich des Anteils an Carbonatverknüpfungen im Hauptprodukt I bzw. II und damit die (mechanischen und anderen) Eigenschaften, steuern, gehören insbesondere der Katalysator, aber auch die Menge an Epoxid und CO<sub>2</sub>, der CO<sub>2</sub>-Vordruck und -Enddruck, und die Temperaturführung der Reaktion.

[0103] So ergeben z. B. für PO als Epoxid Zinkcarboxylat-Katalysatoren überwiegend Polycarbonate mit > 90% Carbonatverknüpfungen. Sie haben hohes E-Modul und geringe Bruchdehnung und sind zäh-fest. Solche zäh-festen Polycarbonate eignen sich z. B. zur Herstellung von Formteilen.

10

15

35

50

55

[0104] Multimetallcyanid-Katalysatoren ergeben hingegen mit PO eher Polycarbonate mit 70 bis 90% Carbonatverknüpfungen. Sie haben niedriges E-Modul und hohe Bruchdehnung und sind flexibel. Solche flexiblen Polycarbonate eignen sich z. B. zur Herstellung von Folien und Filmen.

[0105] Erstere zäh-feste Polycarbonate ähneln in E-Modul und Bruchdehnung Polyestern wie Polybutylenterephthalat (z. B. Ultradur® von BASF), letztere flexible Polycarbonate ähneln bezüglich E-Modul und Bruchdehnung aromatischaliphatischen Copolyestern (z. B. Ecoflex® von BASF) oder Polyethylenen wie LLDPE (linear low density polyethylene).

[0106] Insbesondere weisen die erfindungsgemäßen Polycarbonate, sofern sie unter Verwendung eines Zinkcarboxylat-Katalysators hergestellt wurden, ein E-Modul über 500 MPa auf, bestimmt im Zugversuch bei 23°C an zylindrischen Strängen von 2,5 mm Durchmesser bei 25 mm Einspannlänge, 10 mm Messlänge Standardweg, 50 mm/min Zuggeschwindigkeit und 10 kN Zugkraft.

[0107] Außerdem weisen die erfindungsgemäßen Polycarbonate, sofern sie unter Verwendung eines Multimetallcyanid-Katalysators hergestellt wurden, eine Bruchdehnung über 500% auf, bestimmt im Zugversuch bei 23°C an zylindrischen Strängen von 2,5 mm Durchmesser bei 25 mm Einspannlänge, 10 mm Messlänge Standardweg, 50 mm/min Zuggeschwindigkeit und 10 kN Zugkraft.

[0108] Die Einzelheiten zur Herstellung der zylindrischen Stränge und zur Messung des E-Moduls und der Bruchdehnung sind wie folgt: die Polycarbonate werden bei 60 bis 80°C 4 bis 12 Stunden im Vakuum getrocknet. Es werden 4 bis 5 g des Materials in ein Schmelzfluss-Kapillarrheometer (z. B. Typ MP-D von Fa. Göttfert) gegeben. Nach 3 bis 4 min Vorheizen werden die Stränge mit 2,16 kg Belastung bei 150°C durch die Düse des Rheometers (zylindrische Düse von 2 mm Durchmesser) extrudiert und an Luft abkühlen gelassen. Zugversuch: die ca. 50 mm langen Stränge von 2,5 mm Durchmesser werden bei einer Zugkraft von 10 kN und einer Zuggeschwindigkeit von 50 mm/min untersucht, wobei die Einspannlänge (Abstand der Klemmbacken) 25 mm und die Messlänge Standardweg 10 mm beträgt. Die Messung wird nach DIN 53455-3 vorgenommen.

[0109] Diese Polycarbonate sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

[0110] Die Wahl des Katalysators bestimmt demnach im wesentlichen das Eigenschaftsbild der Polycarbonate.

[0111] Das erfindungsgemäße Verfahren erlaubt die Herstellung von Polycarbonat-Formmassen mit maßgeschneiderten, innerhalb weiter Grenzen variierbaren Eigenschaften, insbesondere maßgeschneiderten und variierbaren mechanischen Eigenschaften.

[0112] Die erfindungsgemäßen Polycarbonate, insbesondere mit Ethylenoxid hergestellte Polycarbonate, zeichnen sich durch gute Bioabbaubarkeit aus, d. h. sie werden durch im Boden befindliche Mikroorganismen, Sonnenlicht, Hydrolyse oder mehrere dieser Mechanismen vergleichsweise schnell abgebaut.

[0113] Gegenstand der Erfindung sind demnach auch die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlichen Polycarbonate, insbesondere auch solche mit mindestens 50, insbesondere mindestens 70% Carbonatverknüpfungen in der Polymerkette, und solche mit guter Bioabbaubarkeit.

[0114] Weiterhin sind thermoplastische Formmassen Gegenstand der Erfindung, die die genannten Polycarbonate enthalten. Weitere Bestandteile dieser Formmassen können Polymere sein, z. B. Polyester wie Polybutylenterephthalat, Polyethylen, sowie bioabbaubare Polymere. Beispielhaft seien für letztere aromatisch-aliphatischen Copolyester (z. B. Ecoflex® von BASF), Polymere auf Basis von Milchsäure (Polylactide) oder von Stärke (starch polymers), Polyanhydride, Polyhydroxybutyrate, Polyethylengglykole, Polyvinylalkohole, Polyvinylacetate, Celluloseacetate und Stärkeacetate genannt.

[0115] Sie sind dem Fachmann bekannt und z. B. in folgenden Schriften beschrieben, weshalb sich nähere Angaben erübrigen:

M. Vert et al., Biodegradable Polymers and Plastics (Second International Scientific Workshop on Biodegradable Polymers and Plastics), Royal Society of Chemistry, Cambridge 1992, Special Publication 109;

Y. Doi et al., Biodegradable Plastics and Polymers (Proceedings of the Third International Scientific Workshop on Biodegradable Plastics and Polymers, Osaka), Elsevier, Amsterdam 1994, Studies in Polymer Science, 12;

G. J. Griffin, Chemistry and Technology of Biodegradable Polymers, Blackie, London 1994.

[0116] Die thermoplastischen Formmassen können außerdem übliche Zusatzstoffe und Verarbeitungshilfsmittel enthalten. Solche Zusatzstoffe und Verarbeitungshilfsmittel sind Gleit und Entformungsmittel, Farbmittel wie Pigmente und Farbstoffe, Flammschutzmittel, Antioxidantien, Stabilisatoren gegen Lichteinwirkung, faser- und pulverförmige Füllund Verstärkungsmittel und Antistatika in den für diese Mittel üblichen Mengen.

[0117] Die Herstellung der erfindungsgemäßen Formmassen kann nach an sich bekannten Mischverfahren erfolgen, beispielsweise unter Aufschmelzen in einem Extruder, Banbury-Mischer, Kneter, Walzenstuhl oder Kalander bei Temperaturen von 150 bis 300°C. Die Komponenten können jedoch auch ohne Schmelzen "kalt" vermischt werden und das pulvrige oder aus Granulaten bestehende Gemisch wird erst bei der Verarbeitung aufgeschmolzen und homogenisiert. [0118] Aus den Formmassen lassen sich Formkörper aller Art, auch Folien, Filme, Beschichtungen und Flächengebilde sowie Fasern, herstellen. Die Herstellung der Folien kann durch Extrudieren, Walzen, Kalandrieren und andere dem Fachmann bekannte Verfahren erfolgen. Die erfindungsgemäßen Formmassen werden dabei durch Erwärmen und/ oder

Friktion allein oder unter Mitverwendung von weichmachenden oder anderen Zusatzstoffen zu einer verarbeitungsfähigen Folie oder einem Flächengebilde (Platte) geformt. Die Verarbeitung zu dreidimensionalen Formkörpern aller Art erfolgt beispielsweise durch Spritzguß.

[0119] Als Beschichtungen kommen z. B. Beschichtungen von Oberflächen aus Papier, Holz, Kunststoff, Metall oder Glas in Betracht.

[0120] Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit die Verwendung der erfindungsgemäßen thermoplastischen Formmassen zur Herstellung von Formkörpern, Folien, Filmen, Beschichtungen und Fasern. Des weiteren sind die durch Verwendung der thermoplastischen Formmassen erhältlichen Formkörper Folien, Filme, Beschichtungen und Fasern Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

10

#### Beispiele

#### 1. Einsatzstoffe

[0121] Es wurden folgende Katalysatoren verwendet:

Zn(Glu): Zinkglutarat, hergestellt wie folgt:

In einem 1 l-Vierhalskolben, der mit Rührknochen, Heizbad und einer Wasserauskreiseinrichtung versehen war, wurden 35 g zerriebenes Zinkoxid in 250 ml absolutem Toluol vorgelegt. Nach Zugabe von 52 g Glutarsäure wurde unter Rühren 2 Stunden auf 55°C erwärmt. Danach wurde bis zum Sieden erhitzt, wobei unter Rückfluss das Reaktionswasser azeotrop abdestilliert wurde, bis kein Wasser mehr überging. Das Toluol wurde abdestilliert und der Rückstand bei 80°C im Hochvakuum getrocknet.

[0122] DMC: Doppelmetallcyanidverbindung, hergestellt wie folgt:

In einem Rührkessel mit einem Volumen von 800 l, ausgestattet mit einer Schrägblattturbine, Tauchrohr für die Dosierung, pH-Elektrode, Leitfähigkeitmeßzelle und Streulicht-Sonde, wurden 370 kg wässrige Hexacyanocobaltsäure H<sub>3</sub>[Co(CN)<sub>6</sub>] (Cobaltgehalt 9 g/l) vorgelegt und unter Rühren auf 50°C erwärmt. Anschließend wurden unter Rühren (Rührleistung 1 W/l) 209,5 kg wässrige Zinkacetat-Dihydrat-Lösung (Zinkgehalt 2,7 Gew.-%), welche auf ebenfalls 50°C temperiert war, innerhalb von 50 min zudosiert. Anschließend wurden 8 kg Pluronie® PE 6200 (dies ist ein EO-PO-Blockcopolymer mit 20 Gew.-% EO und einem mittleren Molekulargewicht von etwa 2000 bis 5000, erhältlich von BASF) und 10,7 kg Wasser unter Rühren zugegeben. Dann wurden 67,5 kg wässrige Zinkacetat-Dihydrat-Lösung (Zinkgehalt: 2,7 Gew.-%) unter Rühren (Rührenergie: 1 W/l) bei 50°C innerhalb 20 min zudosiert. Die Suspension wurde bei 55°C solange nachgerührt bis der pH-Wert von 3,7 auf 2,7 gefallen war und konstant blieb. Die so erhaltene Fällsuspension wurde anschließend mittels einer Filterpresse abfiltriert und in der Filterpresse mit 400 l Wasser gewaschen. Der erhaltene feuchte Filterkuchen wurde in einer Umluftoffen bei 60°C bis zum konstanten Gewicht getrocknet.

[0123] Als Monomere wurden handelsübliche Qualitäten von BASF ohne weitere Reinigung verwendet:

35 CO<sub>2</sub>: Kohlendioxid

EO: Ethylenoxid

PO: Propylenoxid

[0124] Das inerte Reaktionsmedium Toluol wurde über Natrium getrocknet.

40

#### 2. Versuchsvorschrift zur Polymerisation

#### a) Wasserfrei machen des Katalysators

[0125] Der Katalysator (Art und Menge siehe Tabellen) wurde in einen Reaktor vorgelegt. Es wurde ein 300 ml-Autoklav aus Edelstahl, der mit einem mechanischen Rührer ausgestattet war, bzw. für die Scale-up Versuche (Tabellen 3A und 3B) ein 3,5 l-Autoklav mit mechanischm Rührer verwendet. Nach Verschließen des Reaktors wurde mit N<sub>2</sub>-Gas gespült, unter N<sub>2</sub>-Strom auf 130°C aufgeheizt und 4 Stunden bei diesen Bedingungen gehalten. Danach ließ man auf Raumtemperatur abkühlen.

50

## b) Polymerisation

[0126] Das inerte Reaktionsmedium Toluol (Menge siehe Tabellen) wurde mit CO<sub>2</sub>-Gas in den Reaktor gedrückt. Danach wurde bei Raumtemperatur (23°C) solange CO<sub>2</sub> in den Reaktor gedrückt, bis der in den Tabellen angegebene CO<sub>2</sub>-Vordruck erreicht war. Die Dauer dieses Inkontaktbringens des Katalysators mit CO<sub>2</sub> betrug je nach CO<sub>2</sub>-Vordruck und Reaktorvolumen 1 bis 120 min. Danach wurde das Epoxid (Art und Menge siehe Tabellen) mit CO<sub>2</sub>-Gas in den Reaktor gedrückt und danach der Reaktor auf die in den Tabellen angegebene Reaktionstemperatur T<sub>R</sub> aufgeheizt. Anschließend wurde bei der Reaktionstemperatur T<sub>R</sub> solange CO<sub>2</sub> in den Reaktor gedrückt, bis der in den Tabellen angegebene CO<sub>2</sub>-Enddruck erreicht war. Der Reaktor wurde eine bestimmte Zeit bei der Reaktionstemperatur T<sub>R</sub> gehalten (Zeitdauer siehe Tabellen), wobei kein CO<sub>2</sub> nachdosiert wurde. Anschließend ließ man auf Raumtemperatur abkühlen.

60

#### c) Aufarbeitung

[0127] Der Reaktor wurde belüftet und der Reaktorinhalt wurde in 11 Methanol, das mit 5 ml konz. Salzsäure (37 Gew-%) angesäuert war, eingegossen. Es fiel ein Polymer aus, das abfiltriert und über Nacht bei 60°C im Vakuum getrocknet wurde. Bei einigen Beispielen (in den Tabellen durch nachgestelltes R gekennzeichnet) wurde außerdem die beim Abfiltrieren erhaltene Methanol-Flüssigphase am Rotationsverdampfer bis zur Trockene eingeengt. Man erhielt einen polymerhaltigen Rückstand.

# 3. Messungen

[0128] Um zu klären, ob das erhaltene Polymer eine Mischung (Blend) aus alternierendem Polycarbonat (I im eingangs erwähnten Schema) und Polyether-Homopolymer III oder ein statistisches Polyethercarbonat-Copolymer II ist, wurden auf einem NMR-Spektrometer AMX 300 der Fa. Bruker <sup>1</sup> H- und <sup>13</sup> C-NMR-Spektren von reinem alternierenden Polycarbonat I, von reinem Polyether-Homopolymer III und von den Polymer aufgenommen und miteinander verglichen. Es ergab sich, daß das ausgefallene Polymer ein Polyethercarbonat-Copolymer war und kein Blend.	4
[0129] Das ausgefällte Polymer, sowie das aus der Methanol-Flüssigphase gewonnene Polymer im Falle der R-Beispiele, wurden auf Molekulargewichte, Glasübergangs- und Schmelztemperaturen, sowie auf den Anteil Carbonatverknüpfungen, und auf Nebenprodukte (cyclische Carbonate und Polyether), untersucht. [0130] Die in den Tabellen angegebenen Molekulargewichte der Polymere (Gewichtsmittel $\overline{M}_w$ und Zahlenmittel $\overline{M}_n$ ) wurden mittels Gelpermeationschromatographie (GPC) bestimmt. Die Einzelheiten waren wie folgt: Eluent: Hexafluoroisopropanol (HFIP)	10
Flußrate: 0,5 ml/min GPC-Anlage: 150 C ALC/GPC von Fa. Waters	15
Detektor: Differentialrefraktometer ERC 7510 von Fa ERC	
Säulen: HFiP Gel Vorsäule und HFiP Gel linear Trennsäule, beide von Fa. Polymer Laboratories Kalibration: mit engverteilten Polymethylmethacrylat-Standards mit Molekulargewichten M von 505 bis 2.740.000 von Fa. PSS	
Temperatur: 42°C.	20
[0131] Die in den Tabellen angegebenen Glasübergangstemperaturen $T_g$ und Schmelztemperaturen $T_m$ wurden mittels Differential Scanning Calorimetry (DSC) nach DIN 53765 bestimmt. Die Einzelheiten waren wie folgt: Aufheizen von Raumtemperatur auf 180°C, Abkühlen auf –100°C, Aufheizen auf 180°C, Rate jeweils 20 K/min, Bestimmung im zweiten Lauf.	
[0132] Die in den Tabellen angegebenen Daten zum Anteil Carbonatverknüpfungen im Polymer, und zum Vorhandensein von Nebenprodukten (cyclische Carbonate und Polyether), wurden anhand von <sup>1</sup> H-NMR-Spektren des ausgefällten Polymers ermittelt. Dazu wurden <sup>1</sup> H-NMR-Spektren des Polymers auf einem <sup>1</sup> H-NMR-Spektrometer AMX 300 der Fa. Bruker aufgenommen und qualitativ sowie quantitativ ausgewertet.	25
4. Ergebnisse	30
[0133] Die nachfolgenden Tabellen fassen die Ergebnisse zusammen. Die mit A bezeichneten Tabellen enthalten die Reaktionsbedingungen (siehe obige Versuchsvorschrift) und die mit B bezeichneten Tabellen geben die Ergebnisse an. [0134] Es bedeuten:	
Dauer: Zeitdauer des Nachreagierenlassens $M_w$ : gewichtsmittleres Molekulargewicht $\overline{M}_w$ $M_n$ : zahlenmittleres Molekulargewicht $\overline{M}_n$ $M_n$ : zahlenmittleres Molekulargewicht $\overline{M}_n$ $M_n$ : Zeit Glasübergangstemperatur des Polycarbonats $M_n$ : Schmelztemperatur des Polycarbonats $M_n$ : Schmelztemperatur des Polycarbonats $M_n$ : Anteil CV: Anteil der Carbonatverknüpfungen im Polymer $M_n$ : Nebenprodukte: "nein" bei einem Gehalt an cyclischen Carbonaten und Polyethern von zusammengenommen kleiner gleich 5 Gew%, "ja" bei einem Gehalt größer 5 Gew%, jeweils bezogen auf das Polymer —: nicht bestimmt	35
V: zum Vergleich R: Untersuchung des Rückstandes aus der Methanol-Flüssigphase.	45
	50
	55
	60

Tabelle 1A:	Tabelle 1A: CO <sub>2</sub> /PO-Copolymer,		n von CO <sub>2</sub> -Dru	Variation von ${ m CO}_2 ext{-}{ m Druck}$ und Temperatur, Bedingungen	ur, Bedingun	gen	
Beispiel	Katalysator	Toluol	Vordruck	_ ا	Temp.	Enddruck	Dauer
	Art Menge [g]	lmij	CO <sub>2</sub> [bar]	Art Menge [ml]	TR [ 7.]	CU2 [Dat]	[11]
1 V <sup>1)</sup>	DMC 2	70	1	P0 24	08	-	3
2 V <sup>2</sup> )	DMC 2	70	20	PO 24	80	100	3
3	DMC 2	70	50	PO 24	08	150	3
4	DMC 2	70	50	PO 24	08	100	3
5	DMC 1	70	50	PO 24	08	100	3
5a <sup>3)</sup>	DMC 1	70	50	PO 24	08	100	3
9	DMC 2	70	30	PO 24	08	50	3
7 V	DMC 2	70	10	PO 24	08	20	3
8 N	DMC 2	70	10	PO 24	50	20	3
Λ 6	DMC 2	70	50	PO 24	20	100	3
10	DMC 2	70	50	PO 24	65	100	3
10a <sup>5)</sup>	DMC 2	70	50	PO 24	65	100	3
11	Zn(Glu) 2,5	70	10	P0 24	80	20	4
12	Zn(Glu) 2,5	70	25	PO 24	80	30	4
13	Zn(Glu) 2,5	70	20	PO 24	80	25	4
14	Zn(Glu) 2,5	70	50	PO 24	80	100	4
15	Zn(Glu) 2,5	70	50	PO 24	80	100	4

Es wurde nur PO (ohne CO<sub>2</sub>) homopolymerisiert.
 Der Katalysator wurde nicht durch Ausheizen wasserfrei gemacht.
 Der Katalysator wurde außerhalb des Reaktors durch Ausheizen wasserfrei gemacht und danach in den Reaktor vorgelegt.
 Beispiel 10 wurde wiederholt, um die Reproduzierbarkeit zu prüfen.

Tabelle 1B: CO<sub>2</sub>/PO-Copolymer, Variation von CO<sub>2</sub>-Druck und Temperatur, Ergebnisse

Beispiel	Ausbeute [g]	ute [%]	M <sub>w</sub> [g/mol]	M <sub>n</sub> [g/mol]	$M_{ m w}/M_{ m n}$	T <sub>g</sub> [°C]	T <sub>m</sub> [°C]	Anteil CV [%]	Neben- produkte
1 V <sup>1)</sup>	17,9	89,5	00009	21900	2,7	1	-	ı	nein
2 V <sup>2</sup> )	0	0	kein Produkt	ukt erhalten	ue				
3	28,3	9,88	380000	71600	6,7	17	1	9'82	nein
4	26,5	84,7	444000	00096	4,6	18	1	74,4	nein
5	20,7	66,3	352000	63000	5,6	1	1	73,9	nein
5a <sup>3)</sup>	31,4	98,5	280000	64000	4,4		1	78,4	nein
9	20,1	71,6	243000	73700	3,3		1	53,3	nein
7 V	16,1	ı	00099	14000	4,7	ı	ı	1	ja
8 N	3,2	10,2	102000	14800	6,9		1	74,3	ja
8R V4)	16,1		27600	10000	2,8	-64	1	1	ja
Λ 6	14,3	6,89	334000	42000	8,0	-63	1	1	ja
10	29,5	90,3	445000	63000	7,1	20	1	83,4	nein
10a <sup>5)</sup>	29,2	90,1	457000	83000	5,5	22	ı	81,7	nein
11	23,1	69,2	550000	75000	7,3	ı	1	88,2	nein
12	22,0	7.0	496000	63000	7,9	29	1	88	nein
13	21,8	64	328000	54700	0,9	33	ı	93	nein
14	18,0	52	196000	22000	6'8	28	1	16	nein
15	24,0	63	267000	46000	5,8	25	ŀ	96	nein
1) Es wurde nur I 3) Der Katalysatc 4) Es wurde der r Methanols isoli	'O (ohne C or wurde au olymerarti ert wurde.	(O <sub>2</sub> ) homopoly userhalb des Re ge Rückstand 1 <sup>5</sup> ) Beispiel 10	merisiert. <sup>2)</sup> Der aaktors durch Au untersucht, der ir wurde wiederho	Katalysator wurd sheizen wasserfr I Beispiel 8 nach It, um die Repro	<ul> <li><sup>1)</sup> Es wurde nur PO (ohne CO<sub>2</sub>) homopolymerisiert.</li> <li><sup>2)</sup> Der Katalysator wurde außerhalb des Reaktors durch Ausheizen wasserfrei gemacht und danach in den Reaktor vorgelegt.</li> <li><sup>4)</sup> Es wurde der polymerartige Rückstand untersucht, der in Beispiel 8 nach dem Ausfällen des Polymers in der Flüssigphase verblieb und durch Entfernen des Methanols isoliert wurde.</li> <li><sup>5)</sup> Beispiel 10 wurde wiederholt, um die Reproduzierbarkeit zu prüfen.</li> </ul>	heizen wasserfr nach in den Rea s Polymers in de üfen.	ei gemacht. ktor vorgelegt. r Flüssigphase ve	rblieb und durch	Entfernen des

[0135] Beispiel 2V zeigt, daß das erfindungsgemäße Verfahren mit einem nicht wasserfreien Katalysator nicht funktionierte. Es belegt, daß es erfindungswesentlich ist, den Katalysator in wasserfreier Form einzusetzen.
[0136] Die Beispiele 3 bis 8V illustrieren den Einfluss der Variation des CO<sub>2</sub>-Enddrucks. Bei CO<sub>2</sub>-Enddrucken von

150 bis 50 bar (Beispiele 3 bis 6) wurden Polycarbonate mit Molmassen  $\overline{M}_w$  über 200.000 erhalten, die maximal 5 Gew.-% unerwünschte Nebenprodukte (Summe aus cyclische Carbonaten und Polyethern) enthielten. Dagegen erhielt man bei  $CO_2$ -Enddrucken von 20 bar (Beispiele 7V bis 8RV) Polycarbonate mit Molmassen  $\overline{M}_w$  bis ca. 110.000, die mehr als 5 Gew.-% Nebenprodukte enthielten.

5 [0137] Das Beispielpaar 4/5 illustriert die Variation der Katalysatormenge.

[0138] Die Beispiele 9V und 10 illustrieren den Einfluss der Variation der Reaktionstemperatur  $T_R$ . Bei Temperaturen von 50°C (Beispiel 9V) erhielt man Polycarbonate, die mehr als 5 Gew.-% unerwünschte Nebenprodukte enthielten. Hingegen ergaben Temperaturen von 65°C (Beispiel 10) Polycarbonate mit maximal 5 Gew.-% Nebenprodukten.

[0139] Das Beispielpaar 10/10a illustriert die gute Reproduzierbarkeit des erfindungsgemäßen Verfahrens: die Messwerte stimmen gut überein. Dies gilt im übrigen auch für den Scale-up auf größere Produktmengen, siehe nachfolgende Tabellen 3A und 3B.

[0140] In den Beispielen 11 bis 15 wurde nicht DMC, sondern Zinkglutarat als Katalysator verwendet. Man erhielt Polycarbonate, deren Molmassen  $\overline{M}_w$  mit den mittels DMC hergestellten Polycarbonate vergleichbar waren. Der Anteil an Carbonatverknüpfungen war mit 88 bis 97% höher als bei den Polycarbonaten via DMC.

5 [0141] Der CO<sub>2</sub>-Enddruck wurde in den Beispielen 11 bis 15 von 20 bis 100 bar variiert, wodurch sich unterschiedliche Molmassen und Anteile an Carbonatverknüpfungen ergaben.

Tabelle 2A: CO2/PO-Copolymer, Variation von PO-Menge und Katalysatormenge, Bedingungen

Beispiel	Katalysator	Toluol	Vordruck	Epoxid	id			Enddruck	Dauer
	Art Menge [g]	[m1]		Art	Art Menge [ml] T <sub>R</sub> [°C]	m1]		CO <sub>2</sub> [bar]	[h]
16=46)	DMC 2	70		PO 24	24			100	3
17	DMC 1	09	50	PO 34	34		80	100	3
18	DMC 0,5	09	50	PO	34		80	100	3
19	DMC 1	46	50	P0 48	48		80	100	3

6) Beispiel 16 ist identisch mit Beispiel 4 aus den Tabellen 1A und 1B und wurde hier zur besseren Vergleichbarkeit erneut aufgefülhrt.

Ergebnisse Tabelle 2B: CO2/PO-Copolymer, Variation von PO-Menge und Katalysatormenge,

Ausbeute $ M_w $ $ M_n $ $ M_n $ $ T_q $	$M_{\rm n}$ $M_{\rm w}/M_{\rm n}$	$M_{\rm w}/M_{\rm n}$		$\mathbf{T}_{\mathbf{q}}$	T <sub>m</sub>	Anteil	Nebenprodukte
[g] [%] [g/mol] [g/mol]	mol] [g/mol]			[်င]	[-0]	CV [%]	
26,5 84,7 444000 96000 4,6 18	444000 96000 4,6	4,6		18	I	74,4	nein
37,2 83,5 530000 85000 6,2 -	530000 85000	85000 6,2 -	6,2 -	ı	1	75,8	nein
32,8 73,3 391000 32000 12,2 -	391000 32000 12,2	12,2		1	1	76,5	nein
41,1 64,9 347000 47000 7,4	47000 7,4	7,4		1	-	8,97	nein

6) Beispiel 16 ist identisch mit Beispiel 4 aus den Tabellen 1A und 1B und wurde hier zur besseren Vergleichbarkeit erneut aufgeführt.

[0142] Die Beispiele 16 bis 19 zeigen, daß eine Verminderung der Katalysatormenge und eine Erhöhung der Epoxid (PO)-Menge Polycarbonate mit hohen Molmassen  $\overline{M}_w$ , ergibt.

[0143] Die nachfolgenden Tabellen 3A und B illustrieren einen Scale-up des Verfahrens auf größere Produktmengen.

Es wurde ein Autoklav mit 3,5 l statt 300 ml Volumen verwendet.

	Es ward		1 2 10		IU V		
5		Dauer					
10		Da	[h]	3	3	5	2
15		Enddruck	CO <sub>2</sub> [bar]	100	100	100	100
20	Bedingungen	Temp.	$T_R$ [°C]	80	09	09	09
30	Scale-up auf größere Produktmengen, Bedingungen	Epoxid	Art Menge [ml] $T_R$ [°C]	PO 24	PO 240	PO 360	PO 500
35 40	auf größere	Vordruck			40	40	40
45		Toluol	[m1]	70	1000	1050	1500
50 55	Tabelle 3A: CO <sub>2</sub> /PO-Copolymer,	Katalysator		DMC 2	DMC 5	DMC 7,5	DMC 7,5
60	Tabelle 3A:	Beispiel	7	20=47)	21	22	23 I

7) Beispiel 20 ist identisch mit Beispiel 4 aus den Tabellen 1A und 1B und wurde hier zur besseren Vergleichbarkeit erneut aufgeführt.

größere Produktmengen, Ergebnisse Scale-up auf  $CO_2/PO-Copolymer$ , Tabelle 3B:

e)					
Nebenprodukte		nein	nein	nein	nein
Anteil	CV [%]	74,4	81,6	87,8	88,8
Tm	[00]	1	1	1	1
$T_{\mathbf{q}}$	[مِد]	18	18	1	ı
$M_{\rm w}/M_{\rm n}$		4,6	10,8	8,8	11,6
$M_{\mathbf{n}}$	[g/mo1]	96000	30000	33000	73000
$M_{w}$	[g/mo1]	444000	325000	291000	850000
te	[%]	84,7		[	97,2
Ausbeute	[ĝ]	26,5 84,7	214,9 66,4	389,4 77,9	819
Beispiel		20=47)	21	22	23

7) Beispiel 20 ist identisch mit Beispiel 4 aus den Tabellen 1A und 1B und wurde hier zur besseren Vergleichbarkeit erneut aufgeführt.

[0144] Die Beispiele 20 bis 23 zeigen, daß ein Scale-up um den Faktor 10 (Beispiele 20 und 21), bzw. um den Faktor 15 (Beispiele 20 und 22) bzw. um den Faktor 21 (Beispiele 20 und 23) möglich war: in Beispiel 20 wurden 24 ml PO ver-

wendet, in Beispiel 21 240 ml PO, in Beispiel 22 360 ml PO und in Beispiel 23 500 ml PO. Das Eigenschaftsprofil der erhaltenen Polycarbonate war vergleichbar.

[0145] Das erfindungsgemäße Verfahren ist daher auch hinsichtlich der eingesetzten bzw. erhaltenen Stoffmengen fle-

xibel.

[0146] In den vorstehenden Tabellen 1 bis 3 wurde Propylenoxid als Epoxid verwendet. Die nachfolgenden Tabellen 4A und 4B fassen die Ergebnisse für Ethylenoxid/CO<sub>2</sub>-Copolymere zusammen.

10 15 Variation von  $\text{CO}_2\text{-Druck}$  und Temperatur, Bedingungen 20 25 Tabelle 4A: CO<sub>2</sub>/EO-Copolymer,

5

Dauer [h]	Enddruck CO <sub>2</sub> [bar] 100 50	Temp. T <sub>R</sub> [°C] 50 80	Epoxid         Temp.           Art Menge [ml]         T <sub>R</sub> [°C]           EO         23         50           EO         23         80		Toluol [m1] 70 70
3	50	80	EO 23	30	70 30
3	100	50	EO 23	20	
[h]	CO <sub>2</sub> [bar]	T <sub>R</sub> [°C]	Art Menge [ml]	CO <sub>2</sub> [bar]	
Dauer	Enddruck	Temp.	Epoxid	voraruck	01

Bedingungen
Temperatur,
k und
von CO2-Druck
von
Variation
o-cobo
4B:
Tabelle 4B: $CO_2/E$

Beispiel	Ausbeute	M <sub>w</sub>	Mn	$M_{\rm w}/M_{\rm n}$	$\mathbb{T}_{g}$	Tm	Antei1	Nebenprodukte
	[d] [%]	[g/mol]	[g/mol]		[°C]	[၁၀]	CV [%]	
24	- 4'6	125000	22000	2,7	-43	63	1	nein
25	6,7 24,1	54000	7100	2,6	1	1	39,0	nein
26	4,5 -	33900	12500	2,7	_	1	-	nein

[0147] Die Beispiele 24 bis 26 zeigen für EO als Epoxid den Einfluss der Variation von  $CO_2$ -Enddruck und Reaktionstemperatur  $T_R$ . Bei  $CO_2$ -Enddrucken von 100 bis 20 bar und Temperaturen von 50 bis 80°C wurden erfindungsgemäße Polycarbonate mit Molmassen  $\overline{M}_w$  von mindestens 30000 erhalten.

[0148] Für einige ausgewählte Polymere wurden die mechanischen Eigenschaften untersucht. Nachfolgend sind die Ergebnisse zusammengestellt.

#### 5. Mechanische Eigenschäften

5

15

20

60

[0149] Die mechanischen Eigenschaften der Polycarbonate aus Beispiel 10 (Copolymer aus CO<sub>2</sub> und PO mit DMC-Katalysator) und aus Beispiel 12 (Copolymer aus CO<sub>2</sub> und PO mit Zn(Glu)-Katalysator) wurden bestimmt und mit denen anderer Polymere verglichen. Diese anderen Polymere waren Ultradur® B 4520, ein Polybutylenterephthalat PBT (Polyester) von BASF und Ecoflex®, ein aromatisch-aliphatischer bioabbaubarer Copolyester von BASF.

[0150] Dazu wurden aus den Polymeren Stränge wie folgt hergestellt: die Polycarbonate wurden bei 60 bis 80°C 4 bis 12 Stunden im Vakuum getrocknet. Es wurden 4 bis 5 g des Materials in ein Schmelzfluss-Kapillarrheometer (Typ MP-D von Fa. Göttfert) gegeben. Nach 3 bis 4 min Vorheizen wurden die Stränge mit 2,16 kg Belastung bei 150°C durch die Düse des Rheometers (zylindrische Düse von 2 mm Durchmesser) extrudiert und an Luft abkühlen gelassen.

[0151] Die Messung erfolgte im Zugversuch bei 23°C, und zwar wie folgt: die ca. 50 mm langen Stränge von 2,5 mm Durchmesser wurden bei einer Zugkraft von 10 kN untersucht, wobei die Einspannlänge (Abstand der Klemmbacken) 25 mm und die Messlänge Standardweg 10 mm betrug. Zur besseren Vergleichbarkeit wurden die Zugversuche bei zwei verschiedenen Zuggeschwindigkeiten durchgeführt, nämlich 5 mm/min und 50 mm/min, siehe Beispiele 28a und 28b.

[0152] Die Messung wurde nach DIN 53455-3 vorgenommen.

[0153] Tabelle 5 fasst die Ergebnisse zusammen.

Tabelle 5

Mechanische Eigenschaften der Polycarbonate im Vergleich

Beispiel	27	28a	28b	V1	V2	25
Polymer	CO <sub>2</sub> /PO- Copoly. aus Bsp.10		/PO- mer aus . 12	Ultradur® B 4520= Polybutylen- terephthalat	Ecoflex® aromat aliphat. Polyester	30
Katalysator	DMC	Zn (0	Glu)	-	-	
Zuggeschwin- digkeit [mm/min]	50	50	5	5	50	35
E-Modul [MPa]	120	1516	1878	1760	52	
Zugfestig- keit [MPa]	14	35	26	54	22	40
Bruchdehnung [%]	777	27	499	12	853	
Charakteri- sierung	flexibel	zäh-	fest	zäh-fest	flexibel	45

[0154] Vergleicht man die Beispiele 27 und 28a, so zeigte das unter Verwendung von DMC hergestellte Polycarbonat aus Beispiel 10 (hier Beispiel 27) ein wesentlich geringeres E-Modul und eine wesentlich höhere Bruchdehnung, als das unter Verwendung von Zn(Glu) hergestellt Polycarbonat aus Beispiel 12 (hier Beispiel 28a). Das Polycarbonat via DMC-Katalysator war demnach flexibel und das Polycarbonat via Zn(Glu)-Katalysator war zäh-fest.

[0155] Vergleicht man die Beispiele 28b und V1, so zeigt das Polycarbonat via Zn(Glu)-Katalysator ein E-Modul, das dem PBT Ultradur® nahe kommt.

[0156] Vergleicht man die Beispiele 27 und V2, so zeigt das Polycarbonat via DMC-Katalysator, ein E-Modul und eine 55 Bruchdehnung, die dem Polyester Ecoflex® nahe kommen.

[0157] Das erfindungsgemäße Verfahren erlaubt demnach die Herstellung von Polycarbonaten mit interessanten und maßgeschneiderten Eigenschaftsprofilen.

#### Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von hochmolekularen aliphatischen Polycarbonaten mit folgenden Eigenschaften
  - das gewichtsmittlere Molekulargewicht  $M_{\rm w}$ , bestimmt mittels Gelpermeationschromatographie unter Verwendung von Hexafluoroisopropanol als Eluent und Polymethylmethacrylat-Standards, beträgt 30.000 bis 1.000.000,
- der Gehalt an cyclischen Carbonaten und an Polyethern beträgt zusammengenommen maximal 5 Gew.-%,
   durch Polymerisation von Kohlendioxid mit mindestens einem Epoxid der allgemeinen Formel 1

worin die Reste R unabhängig voneinander für Wasserstoff, Halogen, -NO2, -CN, -COOR oder eine Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 20 C-Atomen, die substituiert sein kann, stehen,

unter Verwendung mindestens eines Katalysators, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Zinkcarboxylaten und Multimetallcyanidverbindungen,

#### dadurch gekennzeichnet,

5

10

15

20

25

30

35

45

50

55

60

65

daß man den Katalysator in wasserfreier Form einsetzt, und

daß man den Katalysator zunächst mit zumindest einer Teilmenge des Kohlendioxids in Kontakt bringt, bevor man das Epoxid zufügt.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man den Katalysator wasserfrei macht, indem man ihn vor Beginn der Polymerisation im Inertgasstrom oder im Vakuum bis zur Wasserfreiheit erwärmt.
- 3. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Epoxid Ethylenoxid, Propylenoxid, Butenoxid, Cyclopentenoxid, Cyclohexenoxid, i-Butenoxid, Acryloxide oder deren Mischungen, verwendet.
- 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man als Zinkcarboxylate Zinkglutarat, Zinkadipat oder deren Mischungen verwendet,
  - 5. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man als Multimetallcyanidverbindungen solche der allgemeinen Formel 2 verwendet,

$$M_a^1[M^2(CN)_bA_c]_d \cdot fM_g^1X_n \cdot hH_2O \cdot eL \cdot kP$$
 (2)

#### worin bedeuten:

M¹ mindestens ein Metallion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend  $Zn^{2+}$ ,  $Fe^{2+}$ ,  $Fe^{3+}$ ,  $Co^{2+}$ ,  $Co^{3+}$ ,  $Ni^{2+}$ ,  $Mn^{2+}$ ,  $Sn^{2+}$ ,  $Mo^{4+}$ ,  $Mo^{6+}$ ,  $Al^{3+}$ ,  $V^{4+}$ ,  $V^{5+}$ ,  $Sr^{2+}$ ,  $W^{4+}$ ,  $W^{6+}$ ,  $Cr^{2+}$ ,  $Cr^{3+}$ ,  $Cd^{2+}$ ,  $Pd^{2+}$ ,  $La^{3+}$ ,  $Ce^{3+}$ ,  $Ce^{3+}$ ,  $Eu^{3+}$ ,  $Mg^{2+}$ ,  $Ti^{3+}$ ,  $Ti^{4+}$ ,  $Ag^{4+}$ ,  $Rh^{2+}$ ,  $Ru^{3+}$ , Ru

M<sup>2</sup> mindestens ein Metallion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Fe<sup>2+</sup>, Fe<sup>3+</sup>, CO<sup>2+</sup>, CO<sup>3+</sup>, Mn<sup>2+</sup>, Mn<sup>3+</sup>, V<sup>4+</sup>, V<sup>5+</sup>, Cr<sup>2+</sup>, Cr<sup>3+</sup>, Rh<sup>3+</sup>, Ru<sup>3+</sup>, Ir<sup>3+</sup>, wobei M<sup>1</sup> und M<sup>2</sup> gleich oder verschieden sein können,

A mindestens ein Anion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Halogenid, Hydroxyd, Sulfat, Hydrogensulfat, Carbonat, Hydrogencarbonat, Cyanid, Thiocyanat, Isocyanat, Cyanat, Carboxylat, Oxalat, Nitrat, Nitrosyl, Phosphat, Dihydrogenphosphat, Hydrogenphosphat,

X mindestens ein Anion, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Halogenid, Hydroxyd, Sulfat, Carbonat, Hydrogencarbonat, Cyanid, Thiocyanat, Isocyanat, Cyanat, Carboxylat, Oxalat, Nitrat, wobei A und X gleich oder verschieden sein können,

L mindestens ein mit Wasser mischbarer Ligand, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Alkohole, Aldehyde, Ke-40 tone, Ether, Polyether, Ester, Polyester, Polycarbonat, Harnstoffe, Amide, Nitrile, Sulfide, Amine, Liganden mit Pyridin-Stickstoff, Phosphide, Phosphite, Phosphane, Phosphonate, Phosphate,

P mindestens ein organischer Zusatzstoff, ausgewählt aus der Gruppe enthaltend Polyether, Polyester, Polycarbonate, Polyalkylenglykolsorbitanester, Polyalkylenglykolglycidylether, Polyacrylamid, Polyacrylamid-co-acrylsäure), Polyacrylsäure, Polyacrylamid-co-maleinsäure), Polyacrylnitril, Polyalkylacrylate, Polyalkylmethacrylate, Polyvinylmethether, Polyvinylethylether, Polyvinylacetat, Polyvinylalkohol, Poly-N-vinylpyrrolidon, Poly(N-vinylpyrrolodon-co-acrylsäure), Polyvinylmethylketon, Poly(4-vinylphenol), Poly(acrylsäure-co-styrol), Oxazolinpolymere, Polyalkylenimine, Maleinsäure, Maleinsäureanhydridcopolymer, Hydroxyethylcellulose, Polyacetete, ionische oberflächenaktive und grenzflächenaktive Verbindungen, Gallensäure sowie die Salze, Ester und Amide der Gallensäure, Carbonsäureester mehrwertige Alkohole, Glycoside,

wobei a, b, d, g und n ganze oder gebrochene Zahlen größer null sind, und

wobei c, f, h, e und k ganze oder gebrochene Zahlen größer oder gleich null sind, und

wobei a, b, c, d, g und n so gewählt sind, daß die Elektroneutralität der Cyanidverbindung  $M^1[M^2(CN)A]$  bzw. der Verbindung M<sup>1</sup>X gewährleistet ist.

- 6. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man als Multimetallcyanidverbindung eine Verbindung verwendet, die erhältlich ist durch Umsetzung von wässriger Hexacyanocobaltsäure H<sub>3</sub>[Co(CN)<sub>6</sub>] mit wässriger Zinkacetat-Lösung.
  - 7. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß es im wesentlichen die folgenden Verfahrensschritte umfasst:
    - 1. Wasserfrei machen des Katalysators
    - 2. Vorlegen des wasserfreien Katalysators in einen Polymerisationsreaktor
    - 3. Optional Zufügen eines inerten Reaktionsmediums
    - 4. Zufügen von Kohlendioxid
    - 5. Zufügen des Epoxids
    - 6. Erwärmen des Reaktors auf die Reaktionstemperatur
    - 7. Optional Zufügen von weiterem Kohlendioxid
  - 8. Nach Abklingen der Polymerisationsreaktion Aufarbeiten des Reaktorinhalts auf das Polycarbonat, wobei die Schritte 5 und 6 vertauscht sein können.

- 8. Aliphatische Polycarbonate, erhältlich nach dem Verfahren gemäß den Ansprüchen 1 bis 7.
- 9. Aliphatische Polycarbonate nach Anspruch 8, gekennzeichnet dadurch, daß sie mindestens 70% Carbonatverknüpfungen in der Polymerkette enthalten.
- 10. Aliphatische Polycarbonate nach den Ansprüchen 8 bis 9, gekennzeichnet durch gute Bioabbaubarkeit.
- 11. Aliphatische Polycarbonate nach den Ansprüchen 8 bis 10, die unter Verwendung eines Zinkcarboxylat-Katalysators hergestellt werden, gekennzeichnet durch ein E-Modul über 500 MPa, bestimmt im Zugversuch bei 23°C an zylindrischen Strängen von 2,5 mm Durchmesser bei 25 mm Einspannlänge, 10 mm Messlänge Standardweg, 50 mm/min Zuggeschwindigkeit und 10 kN Zugkraft.
- talysators hergestellt werden, gekennzeichnet durch eine Bruchdehnung über 500%, bestimmt im Zugversuch bei 23°C an zylindrischen Strängen von 2,5 mm Durchmesser bei 25 mm Einspannlänge, 10 mm Messlänge Standardweg, 50 mm/min Zuggeschwindigkeit und 10 kN Zugkraft.
- Filmen, Beschichtungen und Fasern.
- 13.

12. Aliphatische Polycarbonate nach den Ansprüchen 8 bis 10, die unter Verwendung eines Multimetallcyanid-Ka-13. Thermoplastische Formmassen, enthaltend aliphatische Polycarbonate gemäß den Ansprüchen 8 bis 12. 14. Verwendung der thermoplastischen Formmassen gemäß Anspruch 13 zur Herstellung von Formteilen, Folien, 15 15. Formteile, Folien, Filme, Beschichtungen und Fasern aus den thermoplastischen Formmassen gemäß Anspruch 20 25 30 35 40 45 50 55 60

65

- Leerseite -